PATENT COOPERATION TREATOR

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	To:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date of mailing (day/month/year) 30 June 2000 (30.06.00)	in its capacity as elected Office
International application No. PCT/EP99/09803	Applicant's or agent's file reference 0050/049651
International filing date (day/month/year) 11 December 1999 (11.12.99)	Priority date (day/month/year) 19 December 1998 (19.12.98)
Applicant SCHELBERGER, Klaus et al	
1. The designated Office is hereby notified of its election made. X In the demand filed with the International Preliminar	ry Examining Authority on: (19.05.00) national Bureau on:
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer Manu Berrod

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 0050/049651	WEITERLES Reche	Mittellung über die Übermittlung der rchenberichts (Formblatt PCT/ISA end, nachstehender Punkt 5	/220) 90WI9, 80W9IL
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum	(Frühestes) Prio	ritätedatum (Tag/Monat/Jahr)
	(Tag/Monat/Jahr)	10/	12/1998
PCT/EP 99/09803	11/12/1999	19/	1211770
Anmelder			
·			
BASF AKTIENGESELLSCHAFT et	al		
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem in	de von der internationalen Recho ternationalen Büro übermittelt.	erchenbehörde erstellt und wird de	em Anmelder gemäß
Dieser internationale Recherchenbericht umf	aßt insgesamt _2	Blätter.	
Darüber hinaus ilegt ihm je	wells eine Kopie der in diesem B	ericht genannten Unterlagen zum	Stand der Technik bei.
1. Grundlage des Berichts			aldung in der Sorach
A. Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie ein	gereiait waide, solerii alitoi alo	,0,1,1,	
Anmelding (Regel 23.10)	durchoerunk worden.	el der Behörde eingereichten Über	
to the debute design designmentens	en Anmeidung offenbarten Nuc k	ootid- und/oder Aminosāuresec	uenz ist die internationale
Pachembe suf der Grundlage ges	26006USDIOCOKORS Gallougerains	HOI GOIN GOO	
in der internationalen Anmo	eldung in Schrifticher Form enthe	esbarer Form eingereicht worden	ist.
zusammen mit der Internati	ionalen Allineading in Campaien	ht worden ist	
bei der Behörde nachträgli	ch in schriftlicher Form eingereid	nereicht worden ist.	
bei der Behörde nachträgli	ch in computeriesbarer Form ein	e Sequenzprotokoll nicht über der et wurde vormelent.	n Offenbarungsgehalt der
internationalen Anmeldung	i W YUWAIGASAMONIKI III ianaha	IC MOIGO LOI BOIDEN	
Die Erklärung, daß die in d wurde vorgelegt	computerlesbarer Form erfaßten	Informationen dem schriftlichen S	equenzprotokoli entsprechen,
2. Bestimmte Ansprüche h	aben sich als nicht recherchie	rbar erwiesen (slehe Feld I).	
	it der Erfindung (siehe Feld II).		
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erf	indung		
wird der vom Anmelder ei	ngereichte Wortlaut genehmigt.		
	er Behörde wie folgt festgesetzt:		
1			
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung	naconichta Wortlaut canahmict		
wurde der Wortlaut nach I Anmelder kann der Behör Recherchenberichts eine	de innemaio eines Monats nach Stellungnahme vorlegen.	gegebenen Fassung von der Behö dem Datum der Absendung diese	rde festgesetzt. Der e internationalen
6. Folgende Abbildung der Zeichnunge	n ist mit der Zusammenfassung	zu veröffentlichen: Abb. Nr	
wie vom Anmelder vorge		X	keine der Abb.
	keine Abbildung vorgeschlagen I	hat	
	Erfindung besser kennzelchnet.		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
/EP 99/09803

1.	()		
A KLASSIF IPK 7	43:30), (A01N43/10,43:84,43:40,43:30)	//(A01N43/56,43:84),(A01N37/52,43:84,43:	,43:40, 40,
	43:30)		
	ernationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifi		
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole		,
IPK 7	AOIN		
Recherchler	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sowe	it diese unter die recherchierten Gebiete f	allen
		and and annual of the	whhamilia)
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Nam	ne der Datenbank und evil. Verweridete S	act beginner
			·
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	L. L. Daturalit kammandan Talla	Betr. Anspruch Nr.
Kategorle*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe o	Jer in Betracht Kommenden Tene	
	EP 0 281 842 A (BAYER AG)		1-3
Α	14. September 1988 (1988-09-14)		
	das ganze Dokument		,
	WO 97 06681 A (BASF AKTIENGESELLSC	CHAFT)	1-3
Α	3. Juni 1998 (1998-06-03)		
	in der Anmeldung erwähnt		
1	das ganze Dokument		
A	EP 0 919 126 A (NIPPON SODA CO)		1-3
	2. Juni 1999 (1999-06-02)		
	das ganze Dokument & WO 97 46097 A (SANO SHINSUKE; N	IPPON	
	SODA CO (JP): YAMANAKA HOMARE (JP)))	
	11. Dezember 1997 (1997-12-11)		
1			
	Fold Carl	Y Siehe Anhang Patentfamille	
ent	eltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Inehmen	<u> </u>	htemationalen Anmeldedatum
* Besonde	ere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	T" Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondem nu	r zum Verständnis des der
aber	nicht als besonders bedeutsam anzüber ein for	Erfindung zugrundellegenden Prinzipa	oder der int zuglundenegenden
Ann	se Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen neldedatum veröffentlicht worden let	"X" Veröffentlichung von besonderer Bede	chund hichials hed oder ad-
sche	fentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- einen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer eren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	erfinderlacher Tätigkeit beruhend betr beruhend beruhen ma von besonderer Bede	acmet werden _{uitun} g: die beanspruchte Erfindung
soll	oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	Kann nicht als auf entruchschen im m	t einer oder mehreren anderen
"O" Verö	geführt) Hentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	Veröffentlichungen dieser Kategorie i diese Verbindung für einen Fachman	n nahellegend let
	Benuzzung, eine Ausstallig Fientlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden let	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	
	es Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen R	echerchendencriis
	27. März 2000	05/04/2000	
Name un	d Postanschifft der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bedlensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bertrand, F	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, de zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen
EP 99/09803

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamili	Datum der Veröffentlichung
EP 0281842 A	14-09-1988	DE 3735555 A BR 8800963 A CA 1335202 A DD 267903 A DK 120188 A ES 2038706 T HU 47378 A,B IL 85625 A	15-09-1988 11-10-1988 11-04-1995 17-05-1988 08-09-1988 01-04-1995 28-03-1989 15-11-1992
		IL 85625 A JP 1884239 C JP 6008290 B JP 63230686 A KR 9605155 B US 4851405 A	10-11-1994 02-02-1994 27-09-1988 22-04-1996 25-07-1989
WO 9706681	27-02-1997	AT 185472 T AU 6740896 A BR 9610042 A DE 59603364 D EP 0844820 A JP 11511145 T US 5972941 A	15-10-1999 12-03-1997 15-06-1999 18-11-1999 03-06-1998 28-09-1999 26-10-1999
EP 0919126	A 02-06-1999	AU 2978097 A WO 9746097 A	05-01-1998 11-12-1997



Absender: INTERNATIONALE RECHERCHENBEHÖRDE

PCT

An BASF AKTIENGESELLSCHAFT D-67056 Ludwigshafen GERMANY

MITTEILUNG ÜBER DIE ÜBERMITTLUNG DES INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHTS ODER DER ERKLÄRUNG

Patente, Marken u. Lizenzen

(Regel 44.1 PCT)

0 7. APR. 2000

Absendedatum (Tag/Monat/Jahr)

05/04/2000

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts

0050/049651

WEITERES VORGEHEN

siehe Punkte 1 und 4 unten

internationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/09803

Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) 1 1 / 1

11/12/1999

Anmelder

BASF AKTIENGESELLSCHAFT et al

1. Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß der internationale Recherchenbericht erstellt wurde und ihm hiermit übermittelt wird.

Einreichung von Änderungen und einer Erklärung nach Artikel 19:

Der Anmelder kann auf eigenen Wunsch die Ansprüche der internationalen Anmeldung ändem (siehe Regel 46):

Bis wann sind Anderungen einzureichen?

Die Frist zur Einreichung solcher Änderungen beträgt üblicherweise zwei Monate ab der Übermittlung des internationalen Recherchenberichts; weitere Einzelheiten sind den Anmerkungen auf dem Beiblatt zu entnehmen.

Wo sind Anderungen einzureichen?

Unmittelbar beim Internationalen Büro der WIPO, 34, CHEMIN des Colombettes, CH-1211 Genf 20, Telefaxnr.: (41-22) 740.14.35

Nähere Hinweise sind den Anmerkungen auf dem Beiblatt zu entnehmen.

2. 🔲	Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß kein internationaler Recherchenbericht ersteilt wird und daß ihm hiermit die Erklärung nach Artikel 17(2)a) übermittelt wird.
------	---

Hinsichtlich des Widerspruchs gegen die Entrichtung einer zusätzlichen Gebühr (zusätzlicher Gebühren) nach Regel 40.2 wird dem Annelder mitgeteilt, daß

der Widerspruch und die Entscheidung hierüber zusammen mit seinem Antrag auf Übermittlung des Wortlauts sowohl des Widerspruchs als auch der Entscheidung hierüber an die Bestimmungsämter dem Internationalen Büro übermittelt worden sind.

noch keine Entscheidung über den Widerspruch vorliegt; der Anmelder wird benachrichtigt, sobald eine Entscheidung getroffen wurde.

Weiteres Vorgehen: Der Anmelder wird auf folgendes aufmerksam gemacht

Kurz nach Ablauf von 18 Monaten seit dem Prioritätsdatum wird die internationale Anmeldung vom internationalen Büro veröffentlicht. Wijl der Anmelder die Veröffentlichung verhindem oder auf einen späteren Zeitpunkt verschieben, so muß gemäß Regel 90 .9
bzw. 90 .3 vor Abschluß der technischen Vorbereitungen für die Internationale Veröffentlichung eine Erklärung über die Zurücknahme der Internationalen Anmeldung oder des Prioritätsanspruchs beim Internationalen Büro eingehen.

Innerhalb von 19 Monaten seit dem Prioritätsdatum ist ein Antrag auf internationale vorläufige Prüfung einzureichen, wenn der Anmelder den Eintritt in die nationale Phase bis zu 30 Monaten seit dem Prioritätsdatum (in manchen Ämtern sogar noch länger) verschleben möchte.

Innerhalb von 20 Monaten seit dem Prioritätsdatum muß der Anmelder die für den Eintritt in die nationale Phase vorgeschriebenen Handlungen vor allen Bestimmungsämtern vornehmen, die nicht innerhalb von 19 Monaten seit dem Prioritätsdatum in der Anmeldung oder einer nachträglichen Auswahleridärung ausgewählt wurden oder nicht ausgewählt werden konnten, da für sie Kapitel II des Vertrages nicht verbindlich ist.

Nam und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Fax: (+31-70) 340-3016

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL-2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Bevollmächtigter Bediensteter

Véronique Baillou



Diese Anmerkungen sollen grundlegende Hinweise zur Einreichung von Änderungen gemäß Artikel 19 geben. Diesen Anmerkungen liegen die Erfordernisse des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens (PCT), der Ausführungsordnung und der Verwaltungsrichtlinien zu diesem Vertrag zugrunde. Bei Abweichungen zwischen diesen Anmerkungen und obengenannten Texten sind letztere maßgebend. Nähere Einzelheiten sind dem PCT-Leitfaden für Anmelder, einer Veröffentlichung der WIPO, zu entnehmen.

Die in diesen Anmerkungen verwendeten Begriffe "Artikel", "Regel" und "Abschnitt" beziehen sich jeweils auf die Bestimmungen des PCT-Vertrags, der PCT-Ausführungsordnung bzw. der PCT-Verwaltungsrichtlinien.

HINWEISE ZU ÄNDERUNGEN GEMÄSS ARTIKEL 19

Nach Erhalt des internationalen Recherchenberichts hat der Anmelder die Möglichkeit, einmal die Ansprüche der internationalen Anmeldung zu ändern. Es ist jedoch zu betonen, daß, da alle Teile der internationalen Anmeldung (Ansprüche, Beschreibung und Zeichnungen) während des internationalen vorläufigen Prüfungsverfahrens geändert werden können, normalerweise keine Notwendigkeit besteht, Anderungen der Ansprüche nach Artikel 19 einzureichen, außer wenn der Anmelder z.B. zum Zwecke eines vorläufigen Schutzes die Veröffentlichung dieser Ansprüche wünscht oder ein anderer Grund für eine Änderung der Ansprüche vor ihrer internationalen Veröffentlichung vorliegt. Weiterhin ist zu beachten, daß ein vorläufiger Schutz nur in einigen Staaten erhältlich ist.

Weiche Teile der Internationalen Anmeldung können geändert werden?

Im Rahmen von Artikel 19 können nur die Ansprüche geändert werden.

In der internationalen Phase können die Ansprüche auch nach Artikel 34 vor der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde geändert (oder nochmals geändert) werden. Die Beschreibung und die Zeichnungen können nur nach Artikel 34 vor der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde geändert werden.

Beim Eintritt in die nationale Phase können alle Teile der internationalen Anmeldung nach Artikel 28 oder gegebenenfalls Artikel 41 geändert werden.

Bis wann sind Ånderungen einzureichen?

Innerhalb von zwei Monaten ab der Übermittlung des internationalen Recherchenberichts oder innerhalb von sechzehn Monaten ab dem Prioritätsdatum, je nachdem, welche Frist später abläuft. Die Änderungen gelten jedoch als rechtzeitig eingereicht, wenn sie dem Internationalen Büro nach Ablauf der maßgebenden Frist, aber noch vor Abschluß der technischen Vorbereitungen für die internationale Veröffentlichung (Regel 46.1) zugehen.

Wo sind die Änderungen nicht einzureichen?

Die Änderungen können nur beim Internationalen Büro, nicht aber beim Anmeldeamt oder der Internationalen Recherchenbehörde eingereicht werden (Regel 46.2).

Falls ein Antrag auf internationale vorläufige Prüfung eingereicht wurde/wird, siehe unten.

In welcher Form können Änderungen erfolgen?

Eine Änderung kann erfolgen durch Streichung eines oder mehrerer ganzer Ansprüche, durch Hinzufügung eines oder mehrerer neuer Ansprüche oder durch Änderung des Wortlauts eines oder mehrerer Ansprüche in der eingereichten Fassung.

Für jedes Anspruchsblatt, das sich aufgrund einer oder mehrerer Änderungen von dem ursprünglich eingereichten Blatt unterscheidet, ist ein Ersatzblatt einzureichen.

Alle Ansprüche, die auf einem Ersatzblatt erscheinen, sind mit arabischen Ziffern zu numerieren. Wird ein Ansprüch gestrichen, so brauchen, die anderen Ansprüche nicht neu numeriert zu werden. Im Fall einer Neunumerierung sind die Ansprüche fortlaufend zu numerieren (Verwaltungsnichtlinien, Abschnitt 205 b)).

Die Änderungen sind in der Sprache abzufassen, in der dieinternationale Anmeidung veröffentlicht wird.

Welche Unterlagen sind den Änderungen beizufügen?

Begleitschreiben (Abschnitt 205 b)):

Die Änderungen sind mit einem Begleitschreiben einzureichen.

Das Begleitschreiben wird nicht zusammen mit der internationalen Anmeldung und den geänderten Ansprüchen veröffentlicht. Es ist nicht zu verwechseln mit der "Erklärung nach Artikel 19(1)" (siehe unten, "Erklärung nach Artikel 19 (1)").

Das Begleitschreiben ist nach Wahl des Anmeiders in englischer oder französischer Sprache abzufassen. Bei englischsprahigen Internationalen Anmeidungen ist das Begleitschreiben aber ebenfalls in englischer, bei französischsprachigen internationalen Anmeidungen in französischer Sprache abzufassen.

Im Begleitschreiben sind die Unterschiede zwischen den Ansprüchen in der eingereichten Fassung und den geänderten Ansprüchen anzugeben. So ist insbesondere zu jedem Ansprüch in der internationalen Anmeldung anzugeben (gleichlautende Angaben zu verschiedenen Ansprüchen können zusammengefaßt werden), ob

- i) der Anspruch unverändert ist;
- ii) der Anspruch gestrichen worden ist;
- iii) der Anspruch neu ist;
- iv) der Anspruch einen oder mehrere Ansprüche in der eingereichten Fassung ersetzt;
- v) der Anspruch auf die Teilung eines Anspruchs in der eingereichten Fassung zurückzuführen ist.

im folgenden sind Beispiele angegeben, wie Änderungen im Begleitschreiben zu erläutern sind:

- [Wenn anstelle von ursprünglich 48 Ansprüchen nach der Änderung einiger Ansprüche 51 Ansprüche existieren]:
 "Die Ansprüche 1 bis 29, 31, 32, 34, 35, 37 bis 48 werden durch geänderte Ansprüche gleicher Numerierung ersetzt; Ansprüche 30, 33 und 36 unverändert; neue Ansprüche 49 bis 51 hinzugefügt."
- [Wenn anstelle von ursprünglich 15 Ansprüchen nach der Änderung aller Ansprüche 11 Ansprüche existieren]:
 "Geänderte Ansprüche 1 bis 11 treten an die Stelle der Ansprüche 1 bis 15."
- 3. [Wenn ursprünglich 14 Ansprüche existierten und die Änderungen darin bestehen, daß einige Ansprüche gestrichen werden und neue Ansprüche hinzugefügt werden]: Ansprüche 1 bis 6 und 14 unverändert; Ansprüche 7 bis 13 gestrichen; neue Ansprüche 15, 16 und 17 hinzugefügt. "Oder" Ansprüche 7 bis 13 gestrichen; neue Ansprüche 15, 16 und 17 hinzugefügt; alle übrigen Ansprüche unverändert."
- [Wenn verschiedene Arten von Änderungen durchgeführt werden]:
 "Ansprüche 1-10 unverändert; Ansprüche 11 bis 13, 18 und 19 gestrichen; Ansprüche 14, 15 und 16 durch geänderten Ansprüche 1-10 unverändert; Ansprüche 11 bis 13, 18 und 19 gestrichen; Ansprüche 14, 15 und 16 durch geänderten Ansprüche 15, 16 und 17 unterteilt; neue Ansprüche 20 und 21 hinzugefügt."

"Erklärung nach Artikel 19(1)" (Regel 46.4)

Den Änderungen kann eine Erklärung beigefügt werden, mit der die Änderungen erläutert und ihre Auswirkungen auf die Beschreibung und die Zeichnungen dargelegt werden (die nicht nach Artikel 19 (1) geändert werden können).

Die Erklärung wird zusammen mit der internationalen Anmeldung und den geänderten Ansprüchen veröffentlicht.

Sie ist in der Sprache abzufassen, in der die internationalen Anmeldung veröffentlicht wird.

Sie muß kurz gehalten sein und darf, wenn in englischer Sprache abgefaßt oder ins Englische übersetzt, nicht mehr als 500 Wörter umfassen

Die Erklärung ist nicht zu verwechseln mit dem Begleitschreiben, das auf die Unterschiede zwischen den Ansprüchen in der eingereichten Fassung und den geänderten Ansprüchen hinweist, und ersetzt letzteres nicht. Sie ist auf einem gesonderten Blatt einzureichen und in der Überschrift als solche zu kennzeichnen, vorzugsweise mit den Worten "Erklärung nach Artikel 19 (1)".

Die Erklärung darf keine herabsetzenden Äußerungen über den inter nationalen Recherchenbericht oder die Bedeutung von in dem Bericht angeführten Veröffentlichungen enthalten. Sie darf auf im internationalen Recherchenbericht angeführte Veröffentlichungen, die sich auf einen bestimmten Anspruch beziehen, nur im Zusammenhang mit einer Änderung dieses Anspruchs Bezug nehmen.

Auswirkungen eines bereits gestellten Antrags auf internationalevorläufige Prûfung

Ist zum Zeitpunkt der Einreichung von Änderungen nach Artikel 19 bereits ein Antrag auf internationale vorläufige Prüfung gestellt worden, so sollte der Anmelder in seinem Interesse gleichzeitig mit der Einreichung der Änderungen beim Internation alen Büro auch eine Kopie der Änderungen bei der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragen Behörde einreichen (siehe Regel 62.2 a), erster Satz).

Auswirkungen von Änderungen hinsichtlich der Übersetzung derinternationalen Anmeldung beim Eintritt in die nationale Phase

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß bei Eintritt in die nationale Phase möglicherweise anstatt oder zusätzlich zu der Übersetzung der Ansprüche in der eingereichten Fassung eine Übersetzung der nach Artikel 19 geänderten Ansprüche an die bestimmten/ausgewählten Ämter zu übermitteln ist.

Nähere Einzelheiten über die Erfordernisse jedes bestimmten/ausgewählten Amts sind Band II des PCT-Leitfadens für Anmelder zu entnehmen.

· NR

VERTRAG ÜBER DEINTERNATIONALE ZUSAME NARBEIT AUF DEM **GEBIET DES PATENTWESENS**

PCT

REC'D 10 NOV 2000

WiPO

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

	(Artikel 36 und Reg	gel 70 PC	1)
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts		siehe Mitteil	ung über die Übersendung des internationalen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)
0050/049651			
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum	(Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
PCT/EP99/09803	11/12/1999		19/12/1998
Internationale Patentklassification (IPK) oder A01N37/52	nationale Klassifikation und IPK		
Anmelder			
BASF AKTIENGESELLSCHAFT et			
Behörde erstellt und wird dem Ann	neiger gemais Affiker 30 dbcm		onale vorläufigen Prüfung beauftragte
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesan	nt 5 Blätter einschließlich die	ses Deckblatts.	
Außerdem liegen dem Bericht und/oder Zeichnungen, die ge Behörde vorgenommenen Be	t ANLAGEN bei; dabei hande eändert wurden und diesem B richtigungen (siehe Regel 70.	It es sich um Bl	ätter mit Beschreibungen, Ansprüchen e liegen, und/oder Blätter mit vor dieser itt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).
Diese Anlagen umfassen insgesa	mt 3 Blätter.		
IV	hts es Gutachtens über Neuheit, e hkeit der Erfindung ung nach Artikel 35(2) hinsich barkeit; Unterlagen und Erklä	ntlich der Neuhe trungen zur Stü	itigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit eit, der erfinderische Tätigkeit und der tzung dieser Feststellung
Datum der Einreichung des Antrags	D	atum der Fertigste	allung dieses Berichts
19/05/2000	O	8.11.2000	
Name und Postanschrift der mit der intern Prüfung beauftragten Behörde: Europäisches Patentamt		evollmächtigter B	ediensteter
D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523		Bertrand, F	
Tel. +49 89 2399 - 0 1X: 52: Fax: +49 89 2399 - 4465	,000 орина ч	el. Nr. +49 89 239	99 8606

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/09803

	Grut	ndlage des Berichts	3						
1.	Dies Artik nich:	Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.): Beschreibung, Seiten:							
	1-17	· u	rsprüngliche Fassung						
	Pate	entansprüche, Nr.:							
	1-10		eingegangen am	29/09/2000	mit Schreiben vom	18/09/2000			
2	die unte	internationale Anme er diesem Punkt nich	e: Alle vorstehend genan Idung eingereicht worder nts anderes angegeben is	st.	Odel Mardon III aloog				
	Die dab	Bestandteile stande bei handelt es sich u	en Behörde in der Sprach m	e: , zur Verfügung I	ozw. wurden in diesel	r Sprache einger icht;			
		Regel 23.1(b)).	oersetzung, die für die Zv			gereicht worden ist (nach			
		die Veröffentlichun	gssprache der internation	nalen Anmeldung (r	nach Regel 48.3(b)).				
		die Sprache der Ül ist (nach Regel 55	bersetzung, die für die Zv	vecke der internatio	onalen vorläufigen Pri	üfung eingereicht worder			
3	3. Hir inte	nsichtlich der in der i ernationale vorläufig	nternationalen Anmeldun e Prüfung auf der Grundl	g offenbarten Nucl age des Sequenzp	eotid- und/oder Ami rotokolls durchgeführ	i nosäuresequenz ist die t worden, das:			
		in der internationa	len Anmeldung in schriftli	cher Form enthalte	n ist.				
		zusammen mit de	r internationalen Anmeldu	ing in computerlest	oarer Form eingereich	nt worden ist.			
		bei der Behörde n	achträglich in schriftliche	r Form eingereicht	worden ist.				
		hei der Behörde n	achträglich in computerle	sbarer Form einge	reicht worden ist.				
		Die Erklärung, das Offenbarungsgeh	ss das nachträglich einge alt der internationalen An	reichte schriftliche meldung im Anmel	Sequenzprotokoll nic dezeitpunkt hinausge	in, wards to general			
		Die Erklärung, da	ss die in computerlesbare entsprechen, wurde vorg	er Form erfassten li	nformationen dem scl	nriftlichen			
	4. A		gen sind folgende Unterl						
		Beschreibung,	Seiten:						
			Nr.:						

☐ Zeichnungen,

Blatt:

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/09803

Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, e angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in d eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).	da diese au er ursprüng	s den jlich
enigorolomen		0

(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen).

- 6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen: siehe Beiblatt
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und d r gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Ansprüche Ja: Neuheit (N)

Nein: Ansprüche

1-10 Ansprüche Erfinderische Tätigkeit (ET) Ja: Nein: Ansprüche

1-10 Ansprüche Gewerbliche Anwendbarkeit (GA) Ja:

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

Zu Punkt l Grundlage des Berichts

Die in diesem vorläufigen Prüfungsbericht zitierten Dokumente werden in derselben Reihenfolge numeriert wie sie im internationalem Recherchenbericht erscheinen.

Die mit Schreiben vom 28.09.2000 eingereichten Änderungen sind gemäß Artikel 34(2)b PCT zulässig, mit Ausnahme von Anspruch 5. Kettenlänge von 1-6 Kohlenstoffatome sind hier beansprucht, wobei in den ursprünglichen Unterlagen nur Kettenlänge von 1-4 Kohlenstoffatome zu finden sind.

Zu Punkt V

Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

Die vorliegende Anmeldung erfüllt die in Artikel 33 PCT genannte Kriterien, weil der Gegenstand der Ansprüche 1-10 im Hinblick auf den in der Ausführungserdingen umschriebene Stand der Technik (Regel 64.1-64.3 PCT) neu ist, auf einer erfinderischen Tätigkeit beruht (Regel 65.1-65.2 PCT) und gewerblich anwendbar ist.

D1-D3 betreffen Verbindungen wie (Id), bzw. (Ia)-(Ic) und (II), ggf. gemeinsam mit weiteren Wirkstoffen, die als Schädlingsbekämpfungsmittel angewendet werden. Die beanspruchten Mischungen von (la)-(ld) mit (ll) ist jedoch in D1-D3 nicht zu finden, und es besteht keinen Anlaß für den Fachmann, diese Mischungen herzustellen. Das erzielen eines unerwarteten synergistischen Effekts wurde in den Beispielen nachgewiesen.

Zu Punkt VII

Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Auf Seite 5, Zeile 42 sollte die Internationale Veröffentlichungsnummer WO96/19442 statt WO96/019442 stehen.

Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1a)ii) PCT werden in der Beschreibung weder der in den Dokumenten D1 und D3 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch diese Dokumente angegeben.

Im Anspruch 1 liegen zwei verschiedene Bedeutungen für X¹ vor. Dies ist nicht wie mit Schreiben vom 28.09.2000 angegeben korrigiert worden.

Patentansprüche

1. Fungizide Mischungen, enthaltend als aktive Komponenten

5

a) ein Morpholin- bzw. Piperidinderivat I ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen Ia, Ib, Ic und Id

10
$$(H_3C)_3C$$
 $CH_2-CH(CH_3)-CH_2$ O CH_3

15

$$(H_3C)_3C$$
 $CH_2-CH(CH_3)-CH_2-N$ (Ib)

20

25
$$H_3C-(C_nH_{2n}) - N O$$
 (Ic)

[n= 10,11,12 (60 - 70 %) oder 13]

30

$$H_3C$$
 H_3C
 CH_3
 CH_3

35

und

b) Verbindungen der Formel II

wobei die Substituenten X^1 bis X^5 und \mathbb{R}^1 bis \mathbb{R}^4 folgende Bedeutung haben:

- C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy oder Halogen; X^1
- X^1 bis X^5 unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, 5 $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$ oder C_1 - C_4 -Halogenalkoxy,
- $C_1-C_4-Alkyl$, $C_2-C_6-Alkenyl$, $C_2-C_6-Alkinyl$, $C_1-C_4-Al-C_4-Alkyl$ kyl-C3-C7-Cycloalkyl, wobei diese Reste Substituenten R^1 10 ausgewählt aus Halogen, Cyano, und C_1-C_4 -Alkoxy tragen können
- einen Phenylrest oder einen 5- oder 6-gliedrigen gesättigten oder ungesättigten Heterocyclylrest mit mindestens R^2 15 einem Heteroatom ausgewählt aus der Gruppe N, O und S, wobei die cyclischen Reste einen bis drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe aus Halogen, $C_1-C_4-Alkyl$, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Halogenalkoxy, $C_1-C_4-Alkoxy-C_2-C_4-Alkenyl$, $C_1-C_4-Alkoxy-C_2-C_4-Alkinyl$ 20 aufweisen können,
- ${
 m R}^3$ und ${
 m R}^4$ unabhängig voneinander Wasserstoff, ${
 m C}_1{
 m -}{
 m C}_4{
 m -}{
 m Alkyl}$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$, $N-C_1-C_4-Alkylamino$, C_1 - C_4 -Halogenalkyl oder C_1 - C_4 -Halogenalkoxy 25

in einer synergistisch wirksamen Menge.

- Fungizide Mischungen nach Anspruch 1, wobei bei Verbindungen II R^1 C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Alkylen- C_3 - C_7 -cycloalkyl bedeutet. 30 2.
 - Fungizide Mischungen nach Anspruch 1, wobei bei Verbindungen II R² Phenyl, Thienyl, Pyrazolyl, Pyrrolyl, Imidazolyl,
- Thiazolyl, Furyl, Pyridazinyl oder Pyrimidinyl bedeutet, und diese Reste durch Halogen, C_1 - C_4 -Alkoxy oder C_1 - C_4 -Alkyl sub-35 stituiert sein können.
- Fungizide Mischungen nach Anspruch 1, wobei bei Verbindungen II \mathbb{R}^3 oder \mathbb{R}^4 Wasserstoff, Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, Methoxy, Thiomethyl, oder N-Methyamino bedeuten. 40
- Fungizide Mischungen nach Anspruch 1, wobei bei Verbindungen II X^1 Halogen- C_1 - C_6 -alkyl, Halogen- C_1 - C_6 -alkoxy oder Halogen bedeutet. 45

- 6. Fungizide Mischungen nach Anspruch 1, wobei bei Verbindungen II X^2 oder X^3 Wasserstoff oder Halogen bedeuten.
- Fungizide Mischungen nach Anspruch 1, wobei bei Verbindungen
 II X⁴ Wasserstoff, Chlor, Fluor, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl oder Trifluormethoxy bedeutet.
- Fungizide Mischungen nach Anspruch 1, wobei bei Verbindungen II X⁵ Wasserstoff, Chlor, Fluor, Methoxy, Ethoxy, Trifluor-methyl oder Trifluormethoxy bedeutet.
- Fungizide Mischung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, welche in zwei Teilen konditioniert ist, wobei der eine Teil eine oder mehrere Verbindungen I in einem festen oder flüssigen Träger enthält und der andere Teil eine oder mehrere Verbindungen der Formel II in einem festen oder flüssigen Träger enthält.
- 10. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pilze, deren Lebensraum oder die vor Pilzbefall zu schützenden Materialien, Pflanzen, Samen, Böden, Flächen oder Räume mit einer fungiziden Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9 behandelt, wobei die Anwendung der Verbindungen I und einer oder mehrerer Verbindungen der Formeln II gleichzeitig, und zwar gemeinsam oder getrennt, oder nacheinander erfolgen kann.

30

35

40



We claim:

- 1. A fungicidal mixture, comprising as active components
 - a) a morpholine or piperidine derivative II [sic] selected from the group of the compounds Ia, Ib, Ic and Id

10
$$(H_3C)_3C \longrightarrow CH_2-CH(CH_3)-CH_2 \longrightarrow N$$
 O
$$CH_3$$

15

5

$$(H_3C)_3C$$
 \longrightarrow $CH_2-CH(CH_3)-CH_2-N$ (Ib)

20

25
$$H_3C-(C_nH_{2n})-N$$
 O (Ic)

[n=10,11,12 (60 - 70%) or 13]

30

35

and

b) compounds of the formula II

40

$$X^{2}$$

$$X^{3}$$

$$X^{5}$$

$$H$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$(II)$$

10

5

where the substituents \mathbf{X}^1 to \mathbf{X}^5 and \mathbf{R}^1 to \mathbf{R}^4 are as defined below:

 X^1 is C_1-C_4 -haloalkyl, C_1-C_4 -haloalkoxy or halogen;

15

- X^2 to X^5 are, independently of one another, hydrogen, halogen, $C_1-C_4-alkyl$, $C_1-C_4-haloalkyl$, $C_1-C_4-alkoxy$ or $C_1-C_4-haloalkoxy$,
- 20 R^1 is C_1-C_4 -alkyl, C_2-C_6 -alkenyl, C_2-C_6 -alkynyl, C_1-C_4 -alkyl- C_3-C_7 -cycloalkyl, where these radicals may carry substituents selected from the group consisting of halogen, cyano and C_1-C_4 -alkoxy,
- 25 R² is a phenyl radical or a 5- or 6-membered saturated or unsaturated heterocyclyl radical having at least one heteroatom selected from the group consisting of N, O and S, where the cyclic radicals may have one to three substituents selected from the group consisting of halogen, C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-alkoxy, C₁-C₄-haloalkyl, C₁-C₄-haloalkoxy, C₁-C₄-alkoxy-C₂-C₄-alkenyl, C₁-C₄-alkoxy-C₂-C₄-alkynyl,
- R³ and R⁴ are, independently of one another, hydrogen, $C_1-C_4-alkyl,\ C_1-C_4-alkoxy,\ C_1-C_4-alkylthio,\\ N-C_1-C_4-alkylamino,\ C_1-C_4-haloalkyl\ or\\ C_1-C_4-haloalkoxy$

in a synergistically effective amount.

40

45

2. A fungicidal mixture as claimed in any one of the preceding claims [sic], which is conditioned in two parts, where one part comprises one or more compounds I in a solid or liquid carrier and the other part comprises one or more compounds of the formula II in a solid or liquid carrier.

3. A method for controlling harmful fungi, which comprises treating the fungi, their habitat or the materials, plants, seeds, soils, areas or spaces to be protected against fungal attack with a fungicidal mixture as claimed in any of claims 1 or 2, where the compounds I and one or more compounds of the formulae [sic] II can be applied simultaneously, that is either together or separately, or successively.

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 0050/049651	FOR FURTHER ACTION	CTION See Notification of Transmittal of Internation Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA)					
International application No.	International filing date (day/r		Priority date (day/month/year)				
PCT/EP99/09803	11 December 1999 (1	1.12.99)	19 December 1998 (19.12.98)				
International Patent Classification (IPC) or no A01N 37/52	ational classification and IPC						
Applicant	BASF AKTIENGESELI	LSCHAFT					
This international preliminary example Authority and is transmitted to the action of the action	mination report has been prep pplicant according to Article 36	pared by this	International Preliminary Examining				
2. This REPORT consists of a total of	sheets, including	ng this cover s	heet.				
been amended and are the ba	nied by ANNEXES, i.e., sheets asis for this report and/or sheets 607 of the Administrative Instr	containing re	ion, claims and/or drawings which have extifications made before this Authority the PCT).				
These annexes consist of a t	total of sheets.						
3. This report contains indications rela	ting to the following items:						
I Basis of the report							
II Priority			:				
III Non-establishmen	t of opinion with regard to nove	lty, inventive	step and industrial applicability				
IV Lack of unity of in	nvention						
V Reasoned statemen	nt under Article 35(2) with rega anations supporting such statem	rd to novelty, i	inventive step or industrial applicability;				
VI Certain documents	s cited						
VII Certain defects in	the international application						
VIII Certain observatio	VIII Certain observations on the international application						
	·						
Date of submission of the demand	Date of	of completion of	of this report				
19 May 2000 (19.05	.00)	08 No	ovember 2000 (08.11.2000)				
Name and mailing address of the IPEA/EP	Autho	rized officer					
Facsimile No.	Telepi	none No.					

International application No.

. INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP99/09803

	has been drawn o		neets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation
under Article	e 14 are referred to	in this report as "originally file	d" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
	the international	application as originally file	d.
\boxtimes	the description,	pages1-17	, as originally filed,
		pages	, filed with the demand,
		pages	, filed with the letter of
		pages	, filed with the letter of
\square	the claims,	Nos	, as originally filed,
كع		Nos.	, as amended under Article 19,
			, filed with the demand,
			, filed with the letter of
		Nos.	, filed with the letter of
	the drawings,	sheets/fig	, as originally filed,
		sheets/fig	, filed with the demand,
		sheets/fig	, filed with the letter of
		sheets/fig	, filed with the letter of
The amend		ed in the cancellation of: pages	
	the claims,	Nos.	
	•	sheets/fig	
لسا	the drawings,	sneets/fig	_
L to go	report has been e beyond the discl observations, if n	osure as filed, as indicated in	amendments had not been made, since they have been considered in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).
			·
			•

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/09803

I. Basis of the report

1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):

CONTINUATION OF BOX I, POINT 6

The documents cited in this preliminary examination report are numbered in the same order in which they appear in the international search report.

The amendments submitted with the letter of 28 September 2000 are admissible under PCT Article 34(2)(b), with the exception of Claim 5, which lays claim to chain lengths of 1-6 carbon atoms, while the original documents mentioned chain lengths of 1-4 carbon atoms only.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINÀTION REPORT

International application No. PCT/EP 99/09803

1-10

NO

YES

NO

V.	Reasoned statement under Articitations and explanations supp	orting such statement	inventive step or industrial appl	
1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-10	YES
		Claims		NO NO
	(10)	. Olaima	1-10	YES

Industrial applicability (IA)

Claims

Claims

Claims

Claims

2. Citations and explanations

Inventive step (IS)

The present application meets the requirements of PCT Article 33 because the subject matter of Claims 1-10 is novel over the prior art as defined in the Regulations (PCT Rule 64.1-64.3), involves an inventive step (PCT Rule 65.1-65.2) and is industrially applicable.

D1-D3 concern compounds such as (Id), (Ia)-(Ic) and (II), optionally combined with further active substances used as pesticides. However, the claimed mixtures of (Ia)-(Id) with (II) cannot be found in D1-D3 and a person skilled in the art has no reason to produce these mixtures. The examples demonstrate that an unexpected synergistic effect was achieved.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/09803

VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

The international publication number on page 5, line 42, should read WO-A-96/19442 instead of WO-A-96/019442.

Contrary to PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not cite documents D1 and D3 and does not indicate the relevant prior art disclosed therein.

Claim 1 contains two different meanings for X^1 . This has not been corrected as indicated in the letter of 28 September 2000.

INTERNATIONALE AND LOUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

A01N 37/52, 43/10, 43/56 // (A01N 43/56, 43:84, 43:40, 43:30) (A01N 43/10, 43:84, 43:40, 43:30) (A01N 37/52, 43:84, 43:40, 43:30)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/36917

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

29. Juni 2000 (29.06.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/09803

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. Dezember 1999

(11.12.99)

A1

(30) Prioritätsdaten:

198 58 911.5

19. Dezember 1998 (19.12.98)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHELBERGER, Klaus [AT/DE]; Traminerweg 2, D-67161 Gönnheim (DE). SCHERER, Maria [DE/DE]; Hermann-Jürgens-Strasse 30, D-76829 Landau (DE). SAUR, Reinhold [DE/DE]; Königsberger Strasse 9, D-67459 Böhl-Iggelheim (DE). EICKEN, Karl [DE/DE]; Am Hüttenwingert 12, D-67157 Wachenheim (DE). HADEN, Egon [DE/DE]; Römerstrasse 1, D-67259 Kleinniedesheim (DE). AMMERMANN, Eberhard [DE/DE]; Von-Gagern-Strasse 2, D-64646 Heppenheim (DE). GROTE, Thomas [DE/DE]; Breslauer Strasse 6, D-67105 Schifferstadt (DE). LORENZ,

Gisela [DE/DE]; Erlenweg 13, D-67434 Neustadt (DE). STRATHMANN, Siegfried [DE/DE]; Donnersbergstrasse 9, D-67117 Limburgerhof (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT: D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. ORO

(54) Title: FUNGICIDE MIXTURES WHICH ARE BASED ON DERIVATIVES OF MORPHOLINE OR PIPERIDINE AND DERIVA-TIVES OF OXIME ETHER

(54) Bezeichnung: FUNGIZIDE MISCHUNGEN AUF DER BASIS VON MORPHOLIN- BZW. PIPERIDINDERIVATEN UND **OXIMETHERDERIVATEN**

(57) Abstract

The invention relates to fungicide mixtures containing the following as their active components: a) a morpholine or piperidine derivative (I) chosen from the following group of compounds (Ia), (Ib), (Ic) and (Id) and compounds of formula (II), the substituents X1 to X5 and R1 to R4 having the following meanings: X1 C1-C4 represents alkyl halide, C1-C4 represents halogenalkoxy or halogen; X1 to X5 represent, independently of each other, hydrogen, halogen, C1-C4-alkyl, C1-C4-alkyl halide, C₁-C₄-alkoxy or C₁-C₄-halogenalkoxy; R¹ represents C₁-C₄-alkyl, C2-C6-alkenyl, C2-C6-alkinyl, C₁-C₄-alkyl-C₃-C₇-cycloalkyl, C₁-C₄-alkyl-C₃-C₇-cycloalkenyl, and these radicals can carry substituents chosen from the following: halogen, cyano and C₁-C₄-alkoxy; R² represents a phenyl radical or a 5- or 6-membered saturated or unsaturated heterocyclyl radical with at least one hetero atom chosen from the following group: N, O and S; the cyclical radicals having one to three substituents chosen from the following group: halogen, C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-alkoxy, C₁-C₄-alkyl halide, C₁-C₄-halogenalkoxy, C₁-C₄-alkoxy-C₂-C₄alkenyl, C₁-C₄-alkoxy-C₂-C₄-alkinyl; R³ and R⁴ represent, independently of each other, C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-alkoxy, C₁-C₄-alkylthio, N-C₁-C₄-alkylamino. C₁-C₄-alkyl halide or C₁-C₄-halogenalkoxy in a synergistically effective quantity.

(57) Zusammenfassung

Fungizide Mischngen, enthaltend als aktive Komponenten: a) ein Morpholin- bzw. Piperidinderivat (I), ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen (Ia), (Ib), (Ic) und (Id) und Verbindungen der Formel (II), wobei die Substituenten X¹ bis X⁵ und R¹ bis R⁴ folgende Bedeutung haben: X¹ C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder Halogen; X¹ bis X⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy; R¹ C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₁-C₄-Alkyl-C₃-Cʔ-Cycloalkenyl, wobei diese Reste Substituenten ausgewählt aus Halogen, Cyano, und C₁-C₄-Alkoxy tragen können, R² einen Phenylrest oder einen 5- oder 6-gliedrigen gesättigten oder ungesättigten Heterocyclylrest mit mindestens einem Heteroatom, ausgewählt aus der Gruppe N, O und S, wobei die cyclischen Reste einen bis drei Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe aus Halogen, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-Alkenyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-Alkinyl aufweisen können, R³ und R⁴ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylhio, N-C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Halogenalkyl oder C₁-C₄-Halogenalkoxy in einer synergistisch wirksamen Menge.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho		
AM	Armenien	FI	Finnland	LT.	Litauen	SI	Slowenien
ΑT	Österreich	FR	Frankreich	LU		SK	Slowakei
ΑÜ	Australien	GA	Gabun	LV	Luxemburg	SN	Senegal
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Lettland Monaco	SZ	Swasiland
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD		TD	Tschad
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Republik Moldau	TG	Togo
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	INIE	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Republik Mazedonien	TR	Türkei
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mongolei	UA	Ukraine
BY	Belarus	IS	Island	MW	Mauretanien	UG	Uganda
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan		Mexiko		Amerika
CG	Kongo	KE	Kenia	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CI	Côte d'Ivoire	KP	•	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CM	Kamerun	****	Demokratische Volksrepublik Korea	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CN	China	KR	Republik Korea	PL	Polen		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	PT	Portugal		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RO	Rumänien		•
DE	Deutschland	Li	Liechtenstein	RU	Russische Föderation		
DK	Dänemark	LK	-	SD	Sudan		
EE	Estland	LR	Sri Lanka	SE	Schweden		
	20111111	LK	Liberia	SG	Singapur		

Fungizide Mischungen auf der Basis von Morpholin- bzw. Piperidinderivaten und Oximetherderivaten.

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft fungizide Mischungen zur Bekämpfung von Schadpilzen sowie Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen unter Anwendung derartiger Mischungen.

Gegenstand der WO 97/40673 sind fungizide Mischungen, die u.a. Wirkstoffe der Formeln Ia, Ib und/oder Ic neben anderen fungiziden Wirkstoffen aus der Gruppe der Oximether und/oder der Carbamate enthalten.

15

20

$$(H_3C)_3C$$
 \longrightarrow $CH_2-CH(CH_3)-CH_2$ \longrightarrow O CH_3

25
$$(H_3C)_3C$$
 $CH_2-CH(CH_3)-CH_2$ N (Ib)

30

$$H_3C-(C_nH_{2n}) - N O$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3

[n= 10,11,12 (60 - 70 %) oder 13]

Weitere fungizide Mischungen, die Wirkstoffe der Formeln Ia bis 40 Ic enthalten, sind aus den EP-A 797386, WO 97/06681, EP-B 425857, EP-B 524496, EP-A 690792, WO 94/22308 und EP-B 645087 bekannt.

Aus Brighton Crop Protection Conference 1996, Pests and Diseases, S. 47-52 ist der Wirkstoff der Formel Id bekannt:

45

3

$$H_3C$$
 H_3C
 O
 CH_3
 CH_3
 CH_3

5

In der DE 19722223 werden Mischungen aus Verbindungen der Formel II und Wirkstoffen aus der Klasse der Strobilurine beschrieben.

Der vorliegenden Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, weitere be-10 sonders wirksame Mischungen zur Bekämpfung von Schadpilzen und insbesondere für bestimmte Indikationen zur Verfügung zu stellen.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß diese Aufgabe mit einer Mischung gelöst wird, welche als Wirkstoffe Morpholin- oder Piperidinderivate der eingangs definierten Formel I und als weitere fungizid wirksame Komponente mindestens einen fungiziden Wirkstoffder Formel II

wobei die Substituenten X^1 bis X^5 und \mathbb{R}^1 bis \mathbb{R}^4 folgende Bedeutung haben:

 X^1 C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy oder Halogen

X² bis X⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy oder C_1 - C_4 -Halogenalkoxy;

- einen Phenylrest oder einen 5- oder 6-gliedrigen gesättigten oder ungesättigten Heterocyclylrest mit mindestens einem Heteroatom ausgewählt aus der Gruppe N, O und S, wobei die cyclischen Reste einen bis drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe aus Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-Alkenyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-Alkinyl aufweisen können,

 R^3 und R^4 unabhängig voneinander Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, N- C_1 - C_4 -Alkylamino, C_1 - C_4 -Halogenalkyl oder C_1 - C_4 -Halogenalkoxy

5 in einer synergistisch wirksamen Menge enthält.

Die erfindungsgemäßen Mischungen wirken synergistisch und sind daher zur Bekämpfung von Schadpilzen und insbesondere von echten Mehltaupilzen besonders geeignet.

10

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung steht Halogen für Fluor, Chlor, Brom und Jod und insbesondere für Fluor, Chlor und Brom.

Der Ausdruck "Alkyl" umfaßt geradkettige und verzweigte Alkyl
15 gruppen. Vorzugsweise handelt es sich dabei um geradkettige oder verzweigte C₁-C₁₂-Alkyl- und insbesondere C₁-C₆-Alkylgruppen. Beispiele für Alkylgruppen sind Alkyl wie insbesondere Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl,

20 3-Methylbutyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,1-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 3,2-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 3,2-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 3,2-Dimethylpropyl, 3,2-Dimethylpro

- 20 3-Methylbutyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,1-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 1,1-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethyl-
- 25 propyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl,
 n-Heptyl, 1-Methylhexyl, 1-Ethylpentyl, 2-Ethylpentyl, 1-Propylbutyl, Octyl, Decyl, Dodecyl.

Halogenalkyl steht für eine wie oben definierte Alkylgruppe, die 30 mit einem oder mehreren Halogenatomen, insbesondere Fluor und Chlor, teilweise oder vollständig halogeniert ist. Vorzugsweise sind 1 bis 3 Halogenatome vorhanden, wobei die Difluormethan/oder die Trifluormethylgruppe besonders bevorzugt ist.

- 35 Die Alkenylgruppe umfaßt geradkettige und verzweigte C₂-C₆-Alkenylgruppen. Beispiele für Alkenylgruppen sind 2-Propenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl
- 40 nyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 2-Methyl-3-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 1-Methyl-3-pen
- 45 thyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-butenyl,
 1,1-Dimethyl-3-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dime-

thy1-3-buteny1, 1,3-Dimethy1-2-buteny1, 1,3-Dimethy1-3-buteny1,
2,2-Dimethy1-3-buteny1, 2,3-Dimethy1-2-buteny1, 2,3-Dimethy1-3-buteny1, 1-Ethy1-2-buteny1, 1-Ethy1-3-buteny1,
2-Ethy1-2-buteny1, 2-Ethy1-3-buteny1, 1,1,2-Trimethy1-2-propeny1,
5 1-Ethy1-1-methy1-2-propeny1 und 1-Ethy1-2-methy1-2-propeny1, insbesondere 2-Propeny1, 2-Buteny1, 3-Methy1-2-buteny1 und 3-Methy1-2-penteny1.

Die Alkenylgruppe kann mit einem oder mehreren Halogenatomen, 10 insbesondere Fluor und Chlor, partiell oder vollständig halogeniert sein. Vorzugsweise weist sie 1 bis 3 Halogenatome auf.

Die Alkinylgruppe umfaßt geradkettige und verzweigte C₃-C₆-Alkinylgruppen. Beispiele für Alkinylgruppen sind 2-Propinyl, 2-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Alkinyl, 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,2-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl.

25

Bei der C_1-C_4 -Alkylen- C_3-C_7 -Cycloalkylgruppe handelt es sich um eine C_3-C_7 -Cycloalkylgruppe, wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl, die über einen C_1-C_4 -Alkylenrest gebunden ist.

30

Als Substituenten R² sind neben Phenyl (ggf. substituiert) insbesondere Thienyl, Pyrazolyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Thiazolyl, Furyl, Pyridazinyl und Pyrimidinyl zu nennen. Bevorzugte Substituenten an diesen Ringsystemen sind Halogen (insbesondere F und

35 Cl), C_1-C_4 -Alkoxy (insbesondere Methoxy) und C_1-C_4 -Alkyl (insbesondere Methyl, Ethyl). Die Zahl der Ringsubstituenten kann 1 bis 3, insbesondere 1 bis 2 betragen. Phenyl oder substituiertes Phenyl, Thienyl, Thienyl- C_1-C_4 -Alkyl, Pyrazolyl und Pyrazol- C_1-C_4 -Alkyl werden besonders bevorzugt.

40

Bei den Substuituenten R^3 und R^4 handelt es sich um C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, N- C_1 - C_4 -Alkylamino, C_1 - C_4 -Halogenal-kyl oder C_1 - C_4 -Halogenalkoxy. Bevorzugte Substituenten R^3 und R^4 sind Wasserstoff, F, Cl, Methyl, Ethyl, Methoxy, Thiomethyl und 45 N-Methylamino. R^3 und R^4 können auch zusammen eine Gruppierung =0

bilden.

Die Morpholin- bzw. Piperidinderivate I (Ia: common name: Fenpropimorph, US-A 4,202,894; Ib: common name: Fenpropidin, US-A 4,202,894; Ic: common name: Tridemorph, DE-A 11 64 152), deren Herstellung und deren Wirkung gegen Schadpilze sind bekannt und 5 als kommerzielle Produkte erhältlich.

Die Verbindungen der Formel II sowie Verfahren zu deren Herstellung sind in der WO-A 96/19442 und den älteren Anmeldungen

10 Unter den Verbindungen der Formel II sind solche bevorzugt, bei denen X^1 eine C_1 - C_4 -Halogenalkyl, insbesondere eine Trifluormethylgruppe, eine C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, insbesondere eine Difluormethoxy oder Trifluormethoxygruppe oder ein Halogen, insbesondere Chlor und X^2 und X^3 ein Wasserstoffatom oder eine Halogengruppe,

DE 1 97 41098.7 und 1 97 41099.5 beschrieben.

15 insbesondere ein Wasserstoffatom darstellen. X^4 und X^5 sind bevorzugt Wasserstoff, Halogen (insbesondere Cl oder F), C_1 - C_4 -Alkoxy (insbesondere Methoxy oder Ethoxy), C_1 - C_4 -Halogenalkyl (insbesondere Trifluormethyl) oder C_1 - C_4 -Halogenalkoxy (insbesondere Trifluormethoxy).

Als Substituenten R^1 werden $C_1-C_4-Alkyl$ (Methyl, Ethyl, n- und i-Propyl und t-Butyl), $C_1-C_4-Alkyl$ en- C_3-C_7 -Cycloalkyl, C_1-C_4-Alke nyl (insbesondere Ethenyl, Propenyl und Butenyl, die insbesondere mit Halogen (vorzugsweise Cl) substituiert sein können), Propi-

- 25 nyl, Cyanomethyl und Methoxymethyl bevorzugt. Unter den C_1 - C_4 -Alkylen- C_3 - C_7 -Cycloalkylsubstituenten sind insbesondere methylensubstituierte Verbindungen, insbesondere Methylencyclopropyl, Methylencyclopentyl, Methylencyclohexyl und Methylencyclohexenyl bevorzugt. Die Ringe in diesen Substituenten können vorzugsweise 30 mit Halogen substituiert sein.
 - Als Substituenten R^2 sind neben Phenyl (ggf. substituiert) insbesondere Thienyl, Pyrazolyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Thiazolyl, Furyl, Pyridazinyl und Pyrimidinyl zu nennen. Bevorzugte Substi-
- 35 tuenten an diesen Ringsystemen sind Halogen (insbesondere F und Cl), C_1 - C_4 -Alkoxy (insbesondere Methoxy) und C_1 - C_4 -Alkyl (insbesondere Methyl, Ethyl). Die Zahl der Ringsubstituenten kann 1 bis 3, insbesondere 1 bis 2 betragen. Phenyl oder substituiertes Phenyl wird besonders bevorzugt.

Bevorzugte Verbindungen der Formel II sind den Tabellen der bereits erwähnten WO 96/019442 zu entnehmen. Von diesen wiederum sind insbesondere die in der nachfolgenden Tabelle 1 aufgeführten Verbindungen besonders bevorzugt (R^3 und R^4 sind jeweils Wasser-45 stoff).

Tabelle 1:

	6							
	Nr.	X ¹	Х2	Х3	X4	X ⁵	R ¹	R ²
	II.1	CF ₃	H	H	Н	H	Ethyl	Ph-4-OMe
5	II.2	CF ₃	Н	H	Н	H	Methyl	Ph-4-OMe
	II.3	CF ₃	H	H	Н	H	-CH ₂ -cPr	2-Thienyl
	II.4	CF ₃	H	H	Н	H	-CH ₂ -cPr	3-Thienyl
	II.5	CF ₃	Н	H	Н	Н	-CH ₂ -cPr	Ph-2,4-F ₂
	II.6	CF ₃	Н	H	н	H	-CH ₂ -cPr	Ph-2-F
10	II.7	CF ₃	H.	H	H	H	-CH ₂ -cPr	Ph-2-F-4-OMe
	II.8	CF ₃	Н	Н	Н	H	-CH ₂ -cPr	Ph-3-Me
-	II.9	CF ₃	H	Н	Н	H	-CH ₂ -cPr	Ph-3-Me-4-OMe
	II.10	CF ₃	Н	Н	Н	H	-CH ₂ -cPr	Ph-4-F
	II.11	CF ₃	Н	Н	H	H	-CH ₂ -cPr	Ph-4-Me
15 ,	II.12	CF ₃	Н	Н	H	H	-CH ₂ -cPr	Ph-4-OMe
	II.13	CF ₃	H	H	H	H	-CH ₂ -cPr	Ph
	II.14	CF ₃	Н	H	Н	Н	-CH ₂ -CH=CH ₂	Ph
	II.15	CF ₃	Н	Н	H	H	-CH ₂ -CH=CH ₂	Ph-4-OMe
20	II.16	CF ₃	Н	Н	H	H	-CH ₂ -CH=CCl ₂	Ph-4-OMe
	ĮI.17	CF ₃	Н	H	Н	F	-CH ₂ -CH ₃	Ph-4-OMe
	II.18	CF ₃	Н	Н	Н	F	-CH ₂ CH ₃	Ph
	II.19	CF ₃	Н .	H	H	F	-CH ₃	Ph-4-OMe
25	II.2.0	CF ₃	Н	H	H	F	-CH ₂ -cPr	Ph
	II.21	CF ₃	Н	H	н	F	-CH ₂ -cPr	Ph-2-F
	II.22	CF ₃	H	Н	Н	F	-CH ₂ -cPr	Ph-2,4-F ₂
	II.23	CF ₃	Н	H	Н	F	-CH ₂ -cPr	Ph-2-F-3-Me
30	II.24	CF ₃	H	Н	Н	F	-CH ₂ -cPr	Ph-2-F-4-OMe
30	II.25	CF ₃	H	Н	Н	F	-CH ₂ -cPr	Ph-3,5-Me ₂
	II.26	CF ₃	H	H	н	F	-CH ₂ -cPr	3-Methyl-pyra-
•	II.27	CF ₃	Н	Н	Н	F	-CH ₂ -cPr	zol-1-yl 3-Methyl-
	11.27	Cr 3	''	11	11	r	-Ch ₂ -CF1	2-thienyl
35	II.28	CF ₃	Н	Н	Н	F	-CH ₂ -cPr	2-Thienyl
	II.29	CF ₃	Н	Н	Н	F	-CH ₂ -cPr	3-Thienyl
	II.30	CF ₃	Н	Н	Н	F	-CH ₂ -CHF ₂	Ph-4-OMe
	II.31	CF ₃	H.	Н	Н	F	-CH ₂ -OCH ₃	Ph-4-OMe
40	II.32	CF ₃	Н	Н	Н	F	-CH ₂ -OCH ₃	Ph
į	II.33	CF ₃	Н	H	Н	F	-CH ₂ CN	Ph-4-Ome
	II.34	CF ₃	Н	Н	Н	F	-CH ₂ CN	Ph
	II.35	CF ₃	Н	H	H	F	-CH ₂ -C≡CH	Ph
45	II.36	CF ₃	Н	H	H	F	-CH ₂ -C≡CH	Ph-4-OMe
	II.37	CF ₃	Н	Н	Н .	F	-CH ₂ -C≡CH	Ph-2-F
	II.38	CF ₃	Н	Н	Н	F	-CH ₂ -C≡CH	Ph-4-Me

Tabelle 2: Verbindungen der Formel II'

5

C1 N-O-(II') N - CO - R'

wobei die Substituenten die folgenden Bedeutungen haben:

	Nr.	X ¹	R'	Fp. (oC)
	II.102	Н	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂	86-88
	II.103	Н	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	79-81
20	II.104	Н	4-C1-C ₆ H ₄ -CH ₂	105-107
	II.105	Н	4-CH ₃ O-C ₆ H ₄ -CH ₂	73-76
	II.106	Н	4-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂	
	II.107	5-F	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂	87-90
25	II.108	5-F	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	71-74
	II.109	5-F	4-C1-C ₆ H ₄ -CH ₂	85-87
	II.110	5-F	4-CH ₃ O-C ₆ H ₄ -CH ₂	90-92
	II.111	5-F	4-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂	
	II.112	Ĥ	2-Thienylmethyl	87-89
30	II.113	Н	3-Thienylmethyl	
	II.114	5-F	2-Thienylmethyl	90-93
	II.115	5-F	3-Thienylmethyl	70 33
	II.116	5-F	3-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂	72-75
35	II.117	5-F	2-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	73-76
	II.118	5-F	4-CH ₂ FO-C ₆ H ₄ -CH ₂	Öl

			,			7	, '	•
	Nr.	X1	X ²	X.	X4	X5	R ¹	R ²
	II.3		Н	H	Н	F	-CH ₂ -C≡CH	2-Thienyl
	II.4		H	H	Н	F	-CH ₂ -C≡CH	Ph-2-F-4-OMe
	5 II.4		H	H	Н	F	i-Propyl	Ph Ph
	II.4	2 CF ₃	Н	Н	Н	F	n-Butyl	Ph
		II.43 CF ₃		Н	Н	F	n-Propyl	Ph
	II.4	II.44 CF ₃		Н	Н	F	t-Butyl	Ph ·
1	O II.45			Н	Н	Cl	-CH ₃	1 11.
	II.46		Н	Н	Н	Cl	-CH ₂ CN	Ph-4-OMe
	II.47		Н	Н	Н	Cl	-CH ₂ -OMe	Ph-4-OMe
	II.48		Н	Н	Н	C1	-CH ₂ -cPr	Ph Ph
15	II.49	CF ₃	Н	Н	Н	Cl	-CH ₂ -cPr	3-Methyl-pyra-
	II.50	CF ₃	H	H	H			zol-1-yl
	II.51		H	H		C1	-CH ₂ -cPr	2-Thienyl
	II.52		Н.	H	H	C1	-CH ₂ -cPr	Ph-2,4-F ₂
•	TT 52	CF ₃	H	H		C1	-CH ₂ -C≡CH	Ph-4-OMe
20	II.54	CF ₃	Н	H	H	CF ₃	-CH ₃	Ph-4-OMe
	II.55	CF ₃	Н	H	H	CF ₃	-CH ₂ CH ₂ Cl	Ph-4-OMe
	II.56	CF ₃	H	Н	H	CF ₃	-CH ₂ -cPr	2-Thienyl
	II.57		H	Н	H	CF ₃	-CH ₂ -cPr	Ph-2-F-5-Me
25		CF ₃	Н	H	H	CF ₃	-CH ₂ -cPr	Ph-4-OMe
	II.59	CF ₃	H	H	H	CF ₃	-CH ₂ -cPr	Ph
	II.60	CF ₃	H	H.	Н	OCH ₃	-CH ₂ CH ₃	Ph-4-OMe
•	II.61	CF ₃	H	H		OCH ₃	-CH ₂ -cPr	Ph-4-OMe
30	II.62	CF ₃	H	H	H Cl	OCH ₃	-CH ₂ -cPr	Ph
	II.63	CF ₃	Н	H		F	-CH ₂ -CH ₂ Cl	Ph
	II.64	CF ₃	H	H	Cl	F	-CH ₂ -CH=CH ₂	Ph-4-OMe
	II.65	CF ₃	H	H	Cl	F	-CH ₂ -cPr	2-Thienyl
35	II.66	CF ₃	Н	H	Cl	F	-CH ₂ -cPr	Ph-2-F
55	II.67	CF ₃	H	H	Cl	F	-CH ₂ -cPr	Ph
	II.68	CF ₃	Н —	H	C1	F	-CH ₂ -cPr	Ph-2-F-5-Me
	II.69	CF ₃	H	Н	Cl	Cl	-CH ₂ -CH=CH ₂	Ph-4-OMe
	II.70	CF ₃	H	Н	C1	C1	-CH ₂ CH ₂ Cl	Ph
40	II.71	CF ₃	H	Н	C1	C1	-CH ₂ CH ₃	Ph-2-F-5-Me
ŀ	II.72	CF ₃	H	 	C1	C1	-CH ₂ -cPr	Ph-3,5-Me ₂
ŀ	II.73	CF ₃	Н	H	SCH ₃	F	-CH ₂ -cPr	Ph-4-OMe
-	II.74	CF ₃	Н	Н	OCH ₃	F	-CH ₂ -cPr	Ph-4-OMe
a - 1	II.75	CF ₃	ļ	F	H		-CH ₂ -cPr	Ph
<u> </u>	II.76	CF ₃	H .	F	H	H	-CH ₂ -CH ₃	Ph-4-OMe
L	-2.75	CF 3	n n	Н	F	F	-CH ₂ CH ₃	Ph

				'		8	. 1	
	Nr.	X^1	X2	Х3	X4	X5	R ¹	
5	II.77	CF ₃	Н	Н	F	F		R ²
	II.78	CF ₃	Н	Н	F		-CH ₂ -CH ₂ Cl	Ph-2-F-5-Me
	II.79		H			F	-CH ₂ -OCH ₃	Ph-4-OMe
-	II.80			H	F	F	-CH ₂ -cPr	Ph
	1-2.00	CF.3	H	Н	F	F	-CH ₂ -cPr	3-Methyl-pyra-
	II.81	CF ₃	H	H				zol-1-yl
		,	''	"	F	F	-CH ₂ -cPr	3-Methyl-
10	II.82	CF ₃	Н	Н	F	F		2-thienyl
	II.83	CF ₃	Н	H	F		-CH ₂ -cPr	Ph-2-F-3-Me
•	II.84	CF ₃	Н.			F	-CH ₂ -cPr	Ph-2-F-4-OMe
	II.85			H	F	F	-CH ₂ -cPr	Ph-2-F-5-Me
		CF ₃	H	H	F	F	-CH ₂ -cPr	Ph-4-OMe
15	II.86	CF ₃	H	H	F	F	-CH ₂ -cPr	Ph-4F
	II.87	CF3	H	Н	F	F	i-Propyl	Ph-4-OMe
	II.88	CF ₃	H	Н	F	F	n-Butyl	Ph-4-OMe
	II.89	CF ₃	H	Н	F	F	-CH ₂ -C≡CH	
	II.90	CF ₃	Н	Н	CF ₃	F		Ph-4-OMe
20	II.91	CF ₃	Н	H	CF ₃		-CH ₃	Ph-4-OMe
	II.92	CF ₃	Н	H		F	-CH ₂ -CH=CH ₂	Ph
	II.93	CF ₃	H		CF ₃	F	-CH ₂ -cPr	Ph
	II.94			H	Cl	Cl	-CH ₂ -CHxe-3	Ph
25	II.95	CF ₃	H	H	F	Н	-CH ₂ -cPr	Ph-4-F
رع		CF ₃	H	H	Cl	Cl	-CH ₂ -cHex	Ph
	II.96	CF ₃	H	H	Н	F	-CH ₂ -SCH ₃	Ph
	II.97	CF ₃	H	Н	Н	F	-CH ₂ -SOCH ₃	Ph
	II.98	CF ₃	Н	Н	Н	F	-CH ₂ -SO ₂ CH ₃	Ph
30	II.99	CF ₃	H	Н	Н	F	-CH ₂ -NHMe	
. [II.100	CF ₃	Н	Н	Н	F		Ph
. [II.101	CF ₃	Н	Н	H		CH ₂ -CONH ₂	Ph
L.			<u> </u>	111	п	F	CH ₂ CON(CH ₃) ₂	Ph

In der vorstehenden Tabelle steht cPr für Cyclopropyl, cHxe-n für 35 in Position n ungesättigtes Cyclohexenyl, c-Hex für Cyclohexyl und Ph für Phenyl.

Besonders bevorzugt werden Verbindungen II, in denen \mathbb{R}^1 für einen Rest $\mathrm{CH}_2\mathrm{-cPr}$ und R^2 für einen ggf. substituierten Phenylrest 40 steht. Von diesen wiederum bevorzugt sind die Verbindungen, in denen X^4 und X^5 Halogen, vorzugsweise F, bedeuten.

Weitere bevorzugte Verbindungen der Formel II ergeben sich aus den nachstehenden Tabellen 2 und 3. 45

Tabelle 3: Verbindungen der Formel II''

5
$$N - O - R^{1}$$

$$N - CO - R''$$

$$(II'')$$

10

	Nr.	X1	X ²	R ¹	R''	<u> </u>
	II.119	CHF ₂	Н	C ₂ H ₅		Fp.°C
15	II.120	CHF ₂	Н	C ₂ H ₅	C ₆ H ₅ -CH ₂	
	II.121	CHF ₂	H	CH ₂ -CH=CH ₂	4-CH ₃ O-C ₆ H ₄ -CH ₂	
	II.122	CHF ₂	H	CH ₂ -C≡CH	C ₆ H ₅ -CH ₂	
	II.123	CHF ₂	Н	CH ₂ -C≡CH	C ₆ H ₅ -CH ₂	
	II.124	CHF ₂	Н	CPr	4-CH ₃ O-C ₆ H ₄ -CH ₂	
20	II.125	CF ₃	Н	cPr	C ₆ H ₅ -CH ₂	
	II.126	CHF ₂	Н	CPr	C ₆ H ₅ -CH ₂	
	II.127	CHF ₂	Н	cPr	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	75-77
	II.128	CHF ₂	Н	cPr	4-C1-C ₆ H ₄ -CH ₂	81-83
2.5	II.129	CHF ₂	H		4-CH ₃ O-C ₆ H ₄ -CH ₂	57-59
25	II.130	CHF ₂	H	CPr	4-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂	
	II.131	CHF ₂	-	cPr	2-Thienylmethyl	Öl
	II.132	CHF ₂	H H	cPr	3-Thienylmethyl	Ö1
	II.133		H	cPr	Pyrazolyl-1-methyl	
30	II.133	CHF ₂	H	cPr	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂	
	II.134 II.135	CHF ₂	5-F	CH ₂ -CH=CH ₂	C ₆ H ₅ -CH ₂	
		CHF ₂	5-F	CH ₂ -CH=CH ₂	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂	
	II.136	CHF ₂	5-F	CH ₂ -C≡CH	C ₆ H ₅ -CH ₂	
	II.137	CHF ₂	5-F	CH ₂ -C≡CH	4-CH ₃ O-C ₆ H ₄ -CH ₂	
35	II.138	CHF ₂	5-F	cPr	C ₆ H ₅ -CH ₂	62-65
	II.139	CHF ₂	5-F	CPr	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	64-67
-	II.140	CHF ₂	5-F	CPr	4-C1-C ₆ H ₄ -CH ₂	72-75
	II.141	CHF ₂	5-F	cPr	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂	74-76
40	II.142	CHF ₂	5-F	cPr	4-CH ₃ O-C ₆ H ₄ -CH ₂	79-81
	II.143	CHF ₂	5-F	cPr	4-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂	79-81
	II.144	CF ₃	5-F	cPr	C ₆ H ₅ -CH ₂	
45	II.145	CHF ₂	4-F	cPr		
	II.146	CHF ₂	4-F	cPr	C ₆ H ₅ -CH ₂	
	II.147	CHF ₂	Н	cPr	4-CH ₃ O-C ₆ H ₄ -CH ₂	
C)	Pr steht			011	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂	69-71

cPr steht in dieser Tabelle für Cyclopropylmethyl

Die physikalischen Daten dieser Verbindungen sowie Verfahren zu deren Herstellung sind der bereits erwähnten WO 96/19442, DE 197441098.7 und DE 19741099.5 zu entnehmen.

- 5 Das Mengenverhältnis der Verbindungen I und II kann in weiten Bereichen variiert werden; vorzugsweise werden die Wirkstoffe in einem Gewichtsverhältnis im Bereich von 20:1 bis 1:20, insbesondere 10:1 bis 1:10 eingesetzt.
- 10 Bevorzugt setzt man bei der Bereitstellung der Mischungen die reinen Wirkstoffe I und II ein, denen man weitere Wirkstoffe gegen Schadpilze oder gegen andere Schädlinge wie Insekten, Spinntiere oder Nematoden oder auch herbizide oder wachstumsregulierende Wirkstoffe oder Düngemittel beimischen kann.

Die Mischungen aus den Verbindungen I und II bzw. die Verbindungen I und II gleichzeitig, gemeinsam oder getrennt angewandt, zeichnen sich durch eine hervorragende Wirkung gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der

20 Klasse der Ascomyceten, Basidiomyceten, Phycomyceten und Deuteromyceten aus. Sie sind z.T. systemisch wirksam und können daher auch als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Baumwolle, Gemüsepflanzen (z.B. Gurken, Bohnen, Tomaten, Kartoffeln und Kürbisgewächse), Gerste, Gras, Hafer, Bananen, Kaffee, Mais, Obstpflanzen, Reis, Roggen, Soja, Wein, Weizen, Zierpflanzen, Zuckerrohr sowie an einer Vielzahl von Samen.

30

Insbesondere eignen sie sich zur Bekämpfung der folgenden pflanzenpathogenen Pilze: Erysiphe graminis (echter Mehltau) an Getreide, Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen, Podosphaera leucotricha an Äpfeln, Uncinula

- 35 necator an Reben, Puccinia-Arten an Getreide, Rhizoctonia-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen, Ustilago-Arten an Getreide und Zukkerrohr, Venturia inaequalis (Schorf) an Äpfeln, Helminthosporium-Arten an Getreide, Septoria nodorum an Weizen, Botrytis cinera (Grauschimmel) an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen und Reben,
- 40 Cercospora arachidicola an Erdnüssen, Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen und Gerste, Pyricularia oryzae an Reis, Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten, Plasmopara viticola an Reben, Pseudoperonospora-Arten in Hopfen und Gurken, Alternaria-Arten an Gemüse und Obst, Mycosphaerella-Arten in Bananen sowie Fusarium- und Verticillium-Arten.

Sie sind außerdem im Materialschutz (z.B. Holzschutz) anwendbar, beispielsweise gegen Paecilomyces variotii.

Die Verbindungen I und II können gleichzeitig, und zwar gemeinsam 5 oder getrennt, oder nacheinander aufgebracht werden, wobei die Reihenfolge bei getrennter Applikation im allgemeinen keine Auswirkung auf den Bekämpfungserfolg hat.

Die Aufwandmengen der erfindungsgemäßen Mischungen liegen, vor 10 allem bei landwirtschaftlichen Kulturflächen, je nach Art des gewünschten Effekts bei 0,01 bis 10 kg/ha, vorzugsweise 0,1 bis 5 kg/ha, insbesondere 0,2 bis 3,0 kg/ha.

Die Aufwandmengen liegen dabei für die Verbindungen I bei 0,01 15 bis 2,5 kg/ha, vorzugsweise 0,01 bis 10 kg/ha, insbesondere 0,05 bis 5,0 kg/ha.

Die Aufwandmengen für die Verbindungen II liegen entsprechend bei 0,01 bis 2 kg/ha, vorzugsweise 0,02 bis 2 kg/ha, insbesondere 20 0,02 bis 1,0 kg/ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Aufwandmengen an Mischung von 0,001 bis 250 g/kg Saatgut, vorzugsweise 0,01 bis 100 g/kg, insbesondere 0,01 bis 50 g/kg verwendet.

25

Sofern für Pflanzen pathogene Schadpilze zu bekämpfen sind, erfolgt die getrennte oder gemeinsame Applikation der Verbindungen I und II oder der Mischungen aus den Verbindungen I und II durch Besprühen oder Bestäuben der Samen, der Pflanzen oder der Böden 30 vor oder nach der Aussaat der Pflanzen oder vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen.

Die erfindungsgemäßen fungiziden synergistischen Mischungen bzw. die Verbindungen I und II können beispielsweise in Form von di35 rekt versprühbaren Lösungen, Pulver und Suspensionen oder in Form von hochprozentigen wäßrigen, öligen oder sonstigen Suspensionen, Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln oder Granulaten aufbereitet und durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden.

- 40 Die Anwendungsform ist abhängig vom Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine möglichst feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Mischung gewährleisten.
- Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. 45 durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle von Wasser als Verdünnungs-

mittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können. Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht: Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Ketone (z.B. Cyclohexanon), Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser; Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose.

Als oberflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-,
15 Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-,
Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von
Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Lauryletherund Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Heptaund Octadecanole oder Fettalkoholglycolethern, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seinen Derivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der
Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder
Nonylphenol, Alkylphenol- oder Tributylphenylpolyglycolether,

25 Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid- Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether oder Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglycoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in Betracht.

30

Pulver Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der Verbindungen I oder II oder der Mischung aus den Verbindungen I und II mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

35

- Granulate (z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- oder Homogengranulate) werden üblicherweise durch Bindung des Wirkstoffs oder der Wirkstoffe an einen festen Trägerstoff hergestellt.
- 40 Als Füllstoffe bzw. feste Trägerstoffe dienen beispielsweise Mineralerden wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, sowie Düngemittel wie Ammoniumsulfat,
- 45 Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Pro-

25

dukte wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe.

- Die Formulierungen enthalten im allgemeinen 0,1 bis 95 Gew.-%, 5 vorzugsweise 0,5 bis 90 Gew.-% einer der Verbindungen I oder II bzw. der Mischung aus den Verbindungen I und II. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 95% bis 100% (nach NMR- oder HPLC-Spektrum) eingesetzt.
- 10 Die Anwendung der Verbindungen I oder II, der Mischungen oder der entsprechenden Formulierungen erfolgt so, daß man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen, Materialien oder Räume mit einer fungizid wirksamen Menge der Mischung, bzw. der Verbindungen I und II bei 15 getrennter Ausbringung, behandelt.

Die Anwendung kann vor oder nach dem Befall durch die Schadpilze erfolgen.

- 20 Beispiele für solche Zubereitungen, welche die Wirkstoffe enthalten, sind:
 - I. eine Lösung aus 90 Gew.-Teilen der Wirkstoffe und 10 Gew.-Teilen N-Methylpyrrolidon, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist;
 - II. eine Mischung aus 20 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 80 Gew.-Teilen Xylol, 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 5 Gew.-
- Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl; durch feines Verteilen der Lösung in Wasser erhält man eine Dispersion;
 - III. eine wäßrige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-
- Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl;
 - IV. eine wäßrige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 25 Gew.-Teilen Cyclohexanol, 65 Gew.-Teilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 210 bis 280°C und 10 Gew.-Teilen des An-
- lagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl;
 - V. eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus 80 Gew.Teilen der Wirkstoffe, 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der
 Diisobutylnaphthalin-1-sulfonsäure, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge und
- 7 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel; durch feines Verteilen der Mischung in Wasser erhält man eine Spritzbrühe;

- VI. eine innige Mischung aus 3 Gew.-Teilen der Wirkstoffe und 97 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin; dieses Stäubemittel enthält 3 Gew.-% Wirkstoff;
- VII. eine innige Mischung aus 30 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 92

 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gew.-Teilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde; diese Aufbereitung gibt dem Wirkstoff eine gute Haftfähigkeit;
- VIII. eine stabile wäßrige Dispersion aus 40 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-Harnstoff-Formaldehyd-Kondensates, 2 Gew.-Teilen Kieselgel und 48 Gew.-Teilen Wasser, die weiter verdünnt werden
 kann;
- IX. eine stabile ölige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Wirk
 15 stoffe, 2 Gew.-Teilen des Calciumsalzes der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gew.-Teilen Fettalkohol-polyglykolether, 20 Gew.Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-HarnstoffFormaldehydkondensates und 88 Gew.-Teilen eines paraffinischen Mineralöls.

Anwendungsbeispiele

20

25

35

Die synergistische Wirkung der erfindungsgemäßen Mischungen läßt sich durch die folgenden Versuche zeigen:

Die Wirkstoffe werden getrennt oder gemeinsam als 10%ige Emulsion in einem Gemisch aus 63 Gew.-% Cyclohexanon und 27 Gew.-% Emulgator aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser verdünnt.

Die Auswertung erfolgte durch Feststellung der befallenen Blattflächen in Prozent. Diese Prozent-Werte wurden in Wirkungsgrade umgerechnet. Der Wirkungsgrad ($\underline{\mathbf{W}}$) wird nach der Formel von Abbot wie folgt bestimmt:

 $W = (1 - \alpha/\beta) \cdot 100$

 α entspricht dem Pilzbefall der behandelten Pflanzen in % und $\beta \qquad \text{entspricht dem Pilzbefall der unbehandelten (Kontroll-)} \\ 40 \qquad \text{Pflanzen in %}$

Bei einem Wirkungsgrad von 0 entspricht der Befall der behandelten Pflanzen demjenigen der unbehandelten Kontrollpflanzen; bei einem Wirkungsgrad von 100 wiesen die behandelten Pflanzen keinen Befall auf.

Die zu erwartenden Wirkungsgrade der Wirkstoffmischungen wurden nach der Colby Formel [R.S. Colby, Weeds $\underline{15}$, 20-22 (1967)] ermittelt und mit den beobachteten Wirkungsgraden verglichen.

5 Colby Formel: $E = x + y - x \cdot y/100$

- E zu erwartender Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz der Mischung aus den Wirkstoffen A und B in den Konzentrationen a und b
- der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffs A in der Konzentration a
 - y der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffs B in der Konzentration b.
- 15 Anwendungsbeispiel 1 Wirksamkeit gegen Weizenmehltau

Blätter von in Töpfen gewachsenen Weizenkeimlingen der Sorte
"Kanzler" wurden mit wäßriger Wirkstoffaufbereitung, die mit einer Stammlösung aus 10 % Wirkstoff, 63 % Cyclohexanon und 27 %
Emulgiermittel angesetzt wurde, bis zur Tropfnässe besprüht und
24 h nach dem Antrocknen des Spritzbelags mit Sporen des weizenmehltaus (Erysiphe graminis forma specialis tritici) bestäubt.
Anschließend wurden die Versuchspflanzen in Klimakammern bei 20 24° C und 60 - 90 % relativer Luftfeuchtigkeit für 7 Tage aufgestellt. Dann wurde das Ausmaß der Befallsentwicklung auf den
Blättern visuell ermittelt

Die visuell ermittelten Werte für den Prozentanteil befallener

Blattflächen wurden in Wirkungsgrade als % der unbehandelten Kontrolle umgerechnet. Wirkungsgrad 0 ist gleicher Befall wie in der unbehandelten Kontrolle, Wirkungsgrad 100 ist 0 % Befall. Die zu erwartenden Wirkungsgrade für Wirkstoffkombinationen wurden nach der Colby-Formel (Colby, S. R. (Calculating synergistic and antagonistic responses of herbicide Combinations", Weeds, 15, S. 20 - 22, 1967) ermittelt und mit den beobachteten Wirkungsgraden verglichen.

Als Komponente II wurden die Verbindungen II.79 bzw. II.138 aus TAbelle 2 eingesetzt.

Die Ergebnisse der Versuche sind den nachstehenden Tabellen 1 und 2 zu entnehmen:

._ Tabelle 1:

	Bsp.	Wirkstoff	Konz. in ppm	Wirkungsgrad in % der unbeh. Kon- trolle
	1V	ohne	(67 % Befall)	0
5	2V	Verbindung II.79	1	55
			0,25	55
	3V	Verbindung II.138	0,6	65 ·
10	4V	Verbindung I.a (common name: Fen-propimorph)	0,25	55
	5V	Verbindung I.b (common name: Fen-propidin)	0,25	55
15	6V	Verbindung I.c (common name: Tridemorph)	0,25	0

Tabelle 2:

20

	Bsp.	erfindungsgemäße Mischung (Konz. in ppm)	beobachteter Wirkungsgrad	berechneter Wirkungsgrad*
	7	0,25 ppm Ia + 0,25 ppm II.79	96	80
25	8	1 ppm Ic + 1 ppm II.79	85	55
	9	0,25 ppm Ic + 0,25 ppm II.79	90	55
30	10	0,25 ppm Ib + 0,25 ppm II.79	93	80
	11	0,25 ppm Ia + 0,06 ppm II.138	100	84
35	12	0,25 ppm Ic + 0,06 ppm II.138	96	65
	13	0,25 ppm Ib + 0,06 ppm II.138	25	84

^{*} berechnet nach der Colby-Formel

Aus den Ergebnissen der Versuche geht hervor, daß der beobachtete Wirkungsgrad in allen Mischungsverhältnissen höher ist als der nach der Colby-Formel vorausberechnete Wirkungsgrad.

Patentansprüche

- 1. Fungizide Mischungen, enthaltend als aktive Komponenten 5
 - a) ein Morpholin- bzw. Piperidinderivat II ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen Ia, Ib, Ic und Id

10
$$(H_3C)_3C \longrightarrow CH_2-CH(CH_3)-CH_2 \longrightarrow N O$$
 (Ia)

15

$$(H_3C)_3C$$
 \longrightarrow $CH_2-CH(CH_3)-CH_2$ \longrightarrow N (Ib)

20

25
$$H_3C-(C_nH_{2n}) - N O$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

[n= 10,11,12 (60 - 70 %) oder 13]

30

35

und

b) Verbindungen der Formel II

wobei die Substituenten X^1 bis X^5 und R^1 bis R^4 folgende Bedeutung haben:

 X^1 $C_1 \cdot C_4 \cdot \text{Halogenalkyl}, C_1 \cdot C_4 \cdot \text{Halogenalkoxy oder Halogen};$

5

- X^1 bis X^5 unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, $C_1-C_4-Alkyl, \ C_1-C_4-Halogenalkyl, \ C_1-C_4-Alkoxy \ oder \\ C_1-C_4-Halogenalkoxy,$
- 10 R¹ $C_1-C_4-Alkyl$, $C_2-C_6-Alkenyl$, $C_2-C_6-Alkinyl$, $C_1-C_4-Al-kyl-C_3-C_7-Cycloalkyl$, wobei diese Reste Substituenten ausgewählt aus Halogen, Cyano, und $C_1-C_4-Alkoxy$ tragen können
- 15 R² einen Phenylrest oder einen 5- oder 6-gliedrigen gesättigten oder ungesättigten Heterocyclylrest mit mindestens einem Heteroatom ausgewählt aus der Gruppe N, O und S, wobei die cyclischen Reste einen bis drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe aus Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-Alkenyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-Alkinyl aufweisen können,
- R³ und R⁴ unabhängig voneinander Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, N- C_1 - C_4 -Alkylamino, C_1 - C_4 -Halogenalkyl oder C_1 - C_4 -Halogenalkoxy

in einer synergistisch wirksamen Menge.

- 30 2. Fungizide Mischung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, welche in zwei Teilen konditioniert ist, wobei der eine Teil eine oder mehrere Verbindungen I in einem festen oder flüssigen Träger enthält und der andere Teil eine oder mehrere Verbindungen der Formel II in einem festen oder flüssigen Träger enthält.
- 3. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pilze, deren Lebensraum oder die vor Pilzbefall zu schützenden Materialien, Pflanzen, Samen, Böden, Flächen oder Räume mit einer fungiziden Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 2 behandelt, wobei die Anwendung der Verbindungen I und einer oder mehrerer Verbindungen der Formeln II gleichzeitig, und zwar gemeinsam oder getrennt, oder nacheinander erfolgen kann.

•

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

pplication No PCT/Er 99/09803

	· /	PC1/EF 99/1	19003
	43:30),(A01N43/10,43:84,43:40,43:	56 //(A01N43/56,43:84 30),(A01N37/52,43:84,43:	,43:40, 40,
ocording to In	43:30) nternational Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC	
FIFT DS SE	ARCHED		
Inimum docu PC 7	mentation searched (classification system tollowed by classifical $A01N$	Bon symboss)	
ocumentation	n searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields see	rched
	a base consulted during the international search (name of data t	sace and, where practical, search terms used)	
lectronic data	a base consulted during the limited and the country (mailed to come		·
DOCUME	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	al avent pressure	Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	Lates of it has selected	
A	EP 0 281 842 A (BAYER AG) 14 September 1988 (1988-09-14) the whole document	·	1-3
A	W0 97 06681 A (BASF AKTIENGESEL 3 June 1998 (1998-06-03) cited in the application the whole document	LSCHAFT)	1-3
A	EP 0 919 126 A (NIPPON SODA CO) 2 June 1999 (1999-06-02) the whole document & WO 97 46097 A (SANO SHINSUKE; SODA CO (JP); YAMANAKA HOMARE (11 December 1997 (1997-12-11)	NIPPON	1-3
Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are liste	d in annex.
"A" docum consider "E" earlier filling "L" docum which citatic "O" docum other	ategories of cited documents: nent defining the general state of the art which is not idered to be of particular relevance. document but published on or after the international date international date in the property claim(s) or in is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) inent referring to an oral disclosure, use, exhibition or rineans inent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	"T" later document published after the in or priority date and not in conflict will ofted to understand the principle or invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot brive an invertive step when the cannot be considered to involve an document of particular relevance; the cannot be considered to involve an document is combined with one or ments, such combination being obvinithe art. "&" document member of the same pate	ctaimed invention of the ctaimed invention of be considered to document is taken alone estaimed invention inventive step when the more other such document invention invention a person sidiled
	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international	
1	27 March 2000	05/04/2000	
	r mailing address of the ISA	Authorized officer	
rane are	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax (+31-70) 340-3016	Bertrand, F	

NIEKNATIUNAL SEAKUM KEPUKT

ation on patent family members

nal Application No

Patent document cited in search report		Publication date	. [Patent family member(8)	Publication date
EP 0281842	A	14-09-1988	DE	3735555 A	15-09-1988
			BR	8800963 A	11-10-1988
			CA	1335202 A	11-04-1995
			DD	267903 A	17-05-1988
,		•	DK	120188 A	08-09-1988
			ES	2038706 T	01-04-1995
			HU	47378 A,B	28-03-1989
			IL	85625 A	15-11-1992
			JP	1884239 C	10-11-1994
			JP	6008290 B	02-02-1994
			JP	63230686 A	27-09-1988
			KR	9605155 B	22-04-1996
			US	4851405 A	25-07-1989
WO 9706681	Α	27-02-1997	AT	185472 T	15-10-1999
		,	AU	6740896 A	12-03-1997
		•	BR	9610042 A	15-06-1999
			DE	59603364 D	18-11-1999
			EP	0844820 A	03-06-1998
			JP	11511145 T	28-09-1999
			US	5972941 A	26-10-1999
EP 0919126	Α	02-06-1999	AU	2978097 A	05-01-1998
	• •		WO	9746097 A	11-12-1997

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

ee Aktenzeichen PCT/EP 99/09803

KLASSIFIZIERUNG DES AMMELDUNGSGEGENSTANDES PK 7 A01N37/52 A01N43/10 A01N43/56 //(A01N43/56.43:84.43:40. 43:30), (A01N43/10,43:84,43:40,43:30), (A01N37/52,43:84,43:40, 43:30) Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) **A01N** Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evti. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle Betr. Anspruch Nr. Kategorie* EP 0 281 842 A (BAYER AG) 1-3 A 14. September 1988 (1988-09-14) das ganze Dokument WO 97 06681 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT) 1-3 3. Juni 1998 (1998-06-03) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument 1-3 EP 0 919 126 A (NIPPON SODA CO) 2. Juni 1999 (1999-06-02) das ganze Dokument & WO 97 46097 A (SANO SHINSUKE; NIPPON SODA CO (JP); YAMANAKA HOMARE (JP)) 11. Dezember 1997 (1997-12-11) Siehe Anhang Patentfamilie Weltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld Czu entnehmen "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist "E" ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft erkann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung Verömentichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Ernindu kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach
dem beanspruchten Prioritätisdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche 05/04/2000 27. März 2000 Name und Postanschifft der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijewljk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,

Bertrand, F

Fax: (+31-70) 340-3016

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angeben zu Veröffentlichung zur seiben Patentfamilie gehören

inales Aktenzelcher! /T/EP 99/09803

im Recherchenberich geführtes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP 0281842	Α	14-09-1988	DE	3735555 A	15-09-1988	
			BR	8800963 A	11-10-1988	
			CA	1335202 A	11-04-1995	
			DD	267903 A	17-05-1988	
			DK	120188 A	08-09-1988	
			ES	2038706 T	01-04-1995	
			HU	47378 A,B	28-03-1989	
		•	IL	85625 A	15-11-1992	
			JP	1884239 C	10-11-1994	
•			JP	6008290 B	02-02-1994	
			JP	63230686 A	27-09-1988	
			KR	9605155 B	22-04-1996	
		·	US	4851405 A	25-07-1989	
WO 9706681	Α	27-02-1997	AT	185472 T	15-10-1999	
			AU	6740896 A	12-03-1997	
		•	BR	9610042 A	15-06-1999	
			DE	59603364 D	18-11-1999	
			EP	0844820 A	03-06-1998	
			JP	11511145 T	28-09-1999	
			US	5972941 A	26-10-1999	
EP 0919126	Α	02-06-1999	AU	2978097 A	05-01-1998	
			WO	9746097 A	11-12-1997	